WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/42515

C08J 3/24, C08K 5/10, C08L 101/14

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. August 1999 (26.08.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/01093

(22) Internationales Anmeldedatum: 19. Februar 1999 (19.02.99)

DE

(30) Prioritätsdaten:

198 07 501.4

21. Februar 1998 (21.02.98)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

LU, MC, NL, PT, SE).

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, MX, US, europäisches Patent

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FUNK, Rüdiger [DE/DE]; Heinrich-Heine-Strasse 15, D-65527 Niedernhausen (DE). FRENZ, Volker [DE/DE]; Siebenmorgenweg 8, D-55246 Mainz-Kostheim (DE). STÜVEN, Uwe [DE/DE]; Im Hopfengarten 35, D-65812 Bad Soden (DE). ENGEL-HARDT, Fritz [DE/US]; 131 Harbour Watch Drive, Chesapeake, VA 23320 (US). DANIEL, Thomas [DE/US]; 4161 Prindle Court #204, Chesapeake, VA 23321 (US).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(54) Title: SECONDARY CROSS-LINKING OF HYDROGELS BY MEANS OF BORIC ACID ESTERS

(54) Bezeichnung: NACHVERNETZUNG VON HYDROGELEN MITTELS BORSÄUREESTERN

(57) Abstract

The invention relates to a method for the surface secondary cross-linking of water-absorbent polymers by treatment of the polymers with a solution for surface secondary cross-linking. According to said method the polymers during or after spraying are subjected to secondary cross-linking and dried by raising the temperature to 50-250 °C and the cross-linking agent contains a boric acid ester with a bivalent or trivalent alcohol dissolved in an inert solvent. The invention also relates to water-absorbent polymers obtainable in accordance with the above method and to their use in hygiene articles, packing materials and non-woven materials.

(57) Zusammenfassung

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender Polymere durch Behandlung der Polymerer mit einer Oberflächennachvernetzungslösung, wobei die Polymerer während oder nach dem Aufsprühen durch Temperaturerhöhung auf 50-250 °C nachvernetzt und getrocknet werden und wobei der Vernetzer einen Ester der Borsäure mit einem zwei- oder mehrwertigen Alkohol in einem inerten Lösemittel gelöst enthält, wasserabsorbierrende Polymere, die nach dem beschriebenen Verfahren erhältlich sind, sowie ihre Verwendung in Hygieneartikeln, Verpackungsmaterialien und Nonwovens.

BNSDOCID: <WO _9942515A1_l_>

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI -	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AM	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	Bosnien-Herzegowina	· GE	Georgien .	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BA	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BB .	_	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BE	Belgien	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BF	Burkina Faso	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BG	Bulgarien	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BJ	Benin	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BR	Brasilien	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
BY	Belarus		Italien	MX	Mexiko		Amerika
CA	Kanada	IT		NE	Niger	υz	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik		Polen	2 ** .	Zimbaowe
CM	Kamerun		Korea	PL			
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
}							

BNSDOCID: <WO_____9942515A1_l_>

WO 99/42515 PCT/EP99/01093

Nachvernetzung von Hydrogelen mittels Borsäureestern

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gel- bzw.
Oberflächennachvernetzung von wasserabsorbierenden Hydrogelen mittels Borsäureestern mehrwertiger Alkohole, die so erhältlichen wasserabsorbierenden Polymeren und ihre Verwendung in Hygienear10 tikeln und Verpackungsmaterialien.

Hydrophile, hochquellfähige Hydrogele sind insbesondere Polymere aus (co)polymerisierten hydrophilen Monomeren, Pfropf (co)polymere von einem oder mehreren hydrophilen Monomeren auf einer geeigneten Pfropfgrundlage, vernetzte Cellulose- oder Stärkeether, vernetzte Carboxymethylcellulose, teilweise vernetztes Polyalkylenoxid oder in wäßrigen Flüssigkeiten quellbare Naturprodukte, wie beispielsweise Guarderivate. Solche Hydrogele werden als wäßrige Lösungen absorbierende Produkte zur Herstellung von Windeln, Tampons, Damenbinden und anderen Hygieneartikeln, aber auch als wasserzurückhaltende Mittel im landwirtschaftlichen Gartenbau verwendet.

Zur Verbesserung der Anwendungseigenschaften, wie z.B. Rewet in 25 der Windel und AUL (Absorption unter Belastung), werden hydrophile, hochquellfähige Hydrogele im allgemeinen oberflächen- oder gelnachvernetzt. Diese Nachvernetzung ist dem Fachmann an sich bekannt und erfolgt bevorzugt in wäßriger Gelphase oder als Oberflächennachvernetzung der gemahlenen und abgesiebten Polymer-30 partikel.

Dazu geeignete Vernetzer sind Verbindungen, die mindestens zwei Gruppen enthalten, die mit den Carboxylgruppen des hydrophilen Polymeren kovalente Bindungen bilden können. Geeignete Vernetzer 35 sind beispielsweise Di- oder Polyglycidylverbindungen, wie Phos-

- 35 sind beispielsweise Di- oder Polyglycidylverbindungen, wie Phosphonsäurediglycidylester, Alkoxysilylverbindungen, Polyaziridine, Polyamine oder Polyamidoamine, wobei die genannten Verbindungen auch in Mischungen untereinander verwendet werden können (siehe beispielsweise EP-A-0 083 022, EP-A-0 543 303 und
- 40 EP-A-0 530 438). Als Vernetzer geeignete Polyamidoamine sind insbesondere in der EP-A-0 349 935 beschrieben.

Ein wesentlicher Nachteil dieser Vernetzer ist deren hohe Reaktivität. Diese ist zwar, was den chemischen Umsatz betrifft, er-

45 wünscht, birgt aber ein höheres toxikologisches Potential. Die Verarbeitung derartiger Vernetzer im Produktionsbetrieb erfordert besondere Schutzvorkehrungen, um den Anforderungen der geltenden

BNSDOCID: <WO______9942515A1_I_>

läuft.

Sicherheitsbestimmungen und der Arbeitsplatzhygiene gerecht zu werden. Darüber hinaus erscheint die Verwendung derartig modifizierter Polymere in Hygieneartikeln bedenklich.

5 Als Vernetzer sind auch polyfunktionelle Alkohole bekannt.
Beispielsweise lehren EP-A-0 372 981, US-A-4 666 983 sowie
US-A-5 385 983 die Verwendung von hydrophilen Polyalkoholen bzw.
die Verwendung von Polyhydroxytensiden. Die Reaktion wird hiernach bei Temperaturen von 120-250°C durchgeführt. Das Verfahren
10 hat den Nachteil, daß die zur Vernetzung führende Veresterungsreaktion selbst bei diesen Temperaturen nur relativ langsam ab-

Somit bestand die Aufgabe darin, unter Verwendung relativ reakti15 onsträger, aber dennoch mit Carboxylgruppen reaktionsfähiger
Verbindungen eine im Vergleich zum Stand der Technik ebenso gute
oder bessere Gel- bzw. Oberflächennachvernetzung zu erreichen.
Diese Aufgabe war so zu lösen, daß die Reaktionszeit möglichst
kurz und die Reaktionstemperatur möglichst niedrig sind. Im
20 Idealfall sollten dieselben Reaktionsbedingungen herrschen wie

bei der Verwendung von hochreaktiven Epoxiden.

Überraschend wurde nun gefunden, daß Ester der Borsäure mit mehrwertigen Alkoholen als Oberflächennachvernetzungsmittel gut geeignet sind. Diese Ester sind synthetisch leicht zugänglich durch Umsetzung von Borsäure oder Boroxid mit Alkohol.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender Polymere durch Behandlung der

30 Polymeren mit einer Oberflächennachvernetzungslösung, wobei die
Polymeren während oder nach dem Behandeln durch Temperaturerhöhung nachvernetzt und getrocknet werden, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer einen Ester der Borsäure mit einem zweioder mehrwertigen Alkohol in einem inerten Lösemittel gelöst ent35 hält.

Unter einem Borsäureester versteht man eine Verbindung der Formel $B(OR)_3$. Borsäureester bilden sich z.B. bei der Reaktion von Borsäureanhydrid B_2O_3 mit Alkoholen unter gleichzeitiger Bildung von 40 Borsäure gemäß

 $B_2O_3 + 3 ROH \rightarrow B(OR)_3 + H_3BO_3$

oder bei höherem Alkoholüberschuß gemäß

45

 $B_2O_3 + 6 ROH \rightarrow 2 B(OR)_3 + 3 H_2O$

3

oder durch die Reaktion von Borsäure mit Alkoholen bei gleichzeitiger Abtrennung des Wasser während der Veresterungsreaktion gemäß

5 B(OH)₃ + 3 ROH
$$\rightarrow$$
 B(OR)₃ + 3 H₂O

Höhere Ester der Borsäure sind beispielsweise durch Umesterungsreaktionen zugänglich:

10 B(OR¹)₃ + 3 R²OH
$$\rightarrow$$
 B(OR²)₃ + 3 R¹OH,

wobei der niedrigsiedendere Alkohol $R^1\mathrm{OH}$ destillativ aus der Gemisch getrennt wird.

- 15 Bei den im erfindungsgemäßen Verfahren zur Oberflächennachvernetzung eingesetzten Borsäureester handelt es sich um Ester dioder polyfunktioneller Alkohole. Bei Umsetzung der Borsäure oder
 des Borsäureanhydrids oder bei der Umesterungsreaktion mit bioder polyfunktionellen Alkoholen können sich auch cyclische
- 20 Verbindungen oder Polyester bilden. Betrachtet man die Reaktion von Ethylenglykol ($R^1=H$ in den Formeln 1a-1d) oder Propandiol-1,2 ($R^1=CH_3$ in den Formeln 1a-1d), so können sich folgende Borsäureester bilden:
- 25 Bei einem stöchiometrischen Unterschuß von Alkohol bildet sich zunächst bevorzugt eine teilveresterte Borsäure wie z.B.

$$\int_{0}^{0} B - OH$$
(1a)

oder auch das entsprechende Anhydrid dieser Verbindungen:

35

Eine vollständige Veresterung führt bevorzugt zu folgenden Produkten:

4

daneben in geringerem Ausmaß zu zyklischen Verbindungen und Polyester mit folgender Wiederholungseinheit

10

15

Verwendet man andere, von Ethylenglykol oder Propandiol-1,2 verschiedene di- oder polyfunktionelle Alkohole, so bilden sich die analogen Borsäureester.

20

Der Rest R¹ steht für Wasserstoff oder eine Alkylgruppe, vorzugsweise mit 1 bis 12, insbesondere 1 bis 6 Kohlenstoffatomen.

Die Temperatur zur Nachvernetzung beträgt bevorzugt 50-250°C, ins-25 besondere zwischen 50-200°C, speziell zwischen 100-180°C.

Zur Beschleunigung der Reaktion der Oberflächennachvernetzungslösung kann ein saurer Katalysator zugesetzt werden. Als Katalysator im erfindungsgemäßen Verfahren sind alle anorganischen Säuren, deren korrespondierende Anhydride, bzw. organischen Säuren und deren korrespondierende Anhydride verwendbar. Beispiele sind Borsäure, Schwefelsäure, Iodwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Weinsäure, Essigsäure und Toluolsulfonsäure. Insbesondere sind auch deren polymere Formen, Anhydride, sowie die sauren Salze der mehrwertigen Säuren geeignet. Beispiele hierfür sind Boroxid, Schwefeltrioxid, Diphosphorpentoxid und Ammoniumdihydrogenphosphat.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise so durchgeführt,
40 daß eine Lösung des Oberflächennachvernetzers auf das trockene
Grundpolymerpulver aufgesprüht wird. Im Anschluß an das Aufsprühen wird das Polymerpulver thermisch getrocknet, wobei die
Vernetzungsreaktion sowohl vor als auch während der Trocknung
stattfinden kann. Bevorzugt ist das Aufsprühen einer Lösung des
45 Vernetzers in Reaktionsmischern und Sprühmischern oder Misch- und
Trocknungsanlagen wie beispielsweise Lödige-Mischer, ®BEPEXMischer, ®NAUTA-Mischer, ®SHUGGI-Mischer oder ®PROCESSALL. Über-

dies können auch Wirbelschichttrockner eingesetzt werden. Die Trocknung kann im Mischer selbst erfolgen, durch Beheizung des Mantels oder Einblasen von Warmluft. Ebenso geeignet ist ein nachgeschalteter Trockner wie z.B. ein Hordentrockner, ein Dreh-5 rohrofen, oder eine beheizbare Schnecke. Es kann aber auch beispielsweise eine azeotrope Destillation als Trocknungsverfahren benutzt werden. Die Verweilzeit bei der bevorzugten Temperatur im Reaktionsmischer oder Trockner liegt bei 5 bis 90 Minuten, bevorzugt bei weniger als 30 Minuten, ganz besonders 10 bevorzugt bei weniger als 10 Minuten.

Als inertes Lösemittel setzt man bevorzugt Wasser sowie Gemische von Wasser mit einwertigen oder mehrwertigen Alkoholen ein. Es können jedoch alle mit Wasser unbegrenzt mischbaren organischen 15 Lösemittel, wie beispielsweise bestimmte Ester und Ketone eingesetzt werden, die nicht selbst unter den Verfahrensbedingungen reaktiv sind. Sofern ein Alkohol/Wasser-Gemisch eingesetzt wird, beträgt der Alkoholgehalt dieser Lösung beispielsweise 10-90 Gew.-%, bevorzugt 30-70 Gew.-%, insbesondere 40-60 Gew.-%. 20 Es können alle mit Wasser unbeschränkt mischbaren Alkohole eingesetzt werden sowie Gemische mehrerer Alkohole (z.B. Methanol + Glycerin + Wasser). Besonders bevorzugt ist die Verwendung folgender Alkohole in wäßriger Lösung: Methanol, Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol und besonders bevorzugt 1,2-Propandiol 25 sowie 1,3-Propandiol. Die Oberflächennachvernetzungslösung wird in einem Verhältnis von 1-20 Gew.-%, bezogen auf die Polymermasse, eingesetzt. Besonders bevorzugt ist eine Lösungsmenge von 2,5-15 Gew.-% bezüglich Polymer. Der Vernetzer selbst wird dabei in einer Menge von 0,01-1,0 Gew.-%, bezogen auf das eingesetzte 30 Polymer, verwendet.

Das wasserabsorbierende Polymer ist bevorzugt eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat. Die Herstellung dieses wasserabsorbierenden Polymeren kann nach einem aus der Literatur bekannten Verfahren erfolgen. Bevorzugt sind Polymere, die vernetzende Comonomere enthalten (0,001-10 mol-%), ganz besonders bevorzugt sind jedoch Polymere die über radikalische Polymerisation erhalten wurden und bei denen ein mehrfunktioneller ethylenisch ungesättigter Radikalvernetzer verwendet wurde, der zusätzlich 10 noch mindestens eine freie Hydroxylgruppe trägt (wie z.B. Pentaerythritoltriallylether oder Trimethylolpropandiallylether).

Die im erfindungsgemäßen Verfahren einzusetzenden hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele sind insbesondere Polymere aus
45 (co)polymerisierten hydrophilen Monomeren, Pfropf(co)polymere von einem oder mehreren hydrophilen Monomeren auf einer geeigneten Pfropfgrundlage, vernetzte Cellulose- oder Stärkeether oder in

'BNSDOCID: <WO_____9942515A1_I_>

Nepale Late (New York)

WO 99/42515

wäßrigen Flüssigkeiten quellbare Naturprodukte, wie beispielsweise Guarderivate. Diese Hydrogele sind dem Fachmann bekannt und
beispielsweise beschrieben in US-A-4 286 082, DE-C-27 06 135,
 US-A-4 340 706, DE-C-37 13 601, DE-C-28 40 010, DE-A-43 44 548,
5 DE-A-40 20 780, DE-A-40 15 085, DE-A-39 17 846, DE-A-38 07 289,
 DE-A-35 33 337, DE-A-35 03 458, DE-A-42 44 548, DE-A-42 19 607,
 DE-A-40 21 847, DE-A-38 31 261, DE-A-35 11 086, DE-A-31 18 172,
 DE-A-30 28 043, DE-A-44 18 881, EP-A-0 801 483, EP-A-0 455 985,
 EP-A-0 467 073, EP-A-0 312 952, EP-A-0 205 874, EP-A-0 499 774,
10 DE-A-26 12 846, DE-A-40 20 780 EP-A-0 205 674, US-5 145 906,
 EP-A-0 530 438, EP-A-0 670 073, US-A-4 057 521, US-A-4 062 817,
 US-A-4 525 527, US-A-4 295 987, US-A-5 011 892, US-A-4 076 663
 oder US-A-4 931 497. Der Inhalt der vorstehend genannten Patentdokumente ist ausdrücklich Bestandteil der vorliegenden Offenba15 rung.

Zur Herstellung dieser hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele geeignete hydrophile Monomere sind beispielsweise polymerisationsfähige Säuren, wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Vinylsulfonsäure, Vinylphosphonsäure, Maleinsäure einschließlich deren Anhydrid, Fumarsäure, Itaconsäure, 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure, 2-Acrylamido-2-methylpropanphosphonsäure, Alkalimetall- und Ammoniumsalze der Säuregruppen enthaltenden Monomeren, sowie deren Amide, Hydroxyalkylester und Aminoalkylgruppen- oder ammoniumgruppenhaltige Ester und Amide. Des weiteren sind wasserlösliche N-Vinylamide wie N-Vinylformamid oder auch Diallyldimethylammoniumchlorid geeignet. Bevorzugte hydrophile Monomere sind Verbindungen der Formel

35 worin

R1 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

R² -COOR⁴, eine Sulfonylgruppe, eine Phosphonylgruppe, eine mit
40 (C₁-C₄)-Alkanol veresterte Phosphonylgruppe oder eine Gruppe
der Formel

$$\begin{array}{c|c}
C & C \\
C &$$

10 R³ Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder eine Carboxylgruppe,

 R^4 Wasserstoff, Alkalimetall- oder Ammoniumion, Amino- (C_1-C_4) -Alkyl oder Hydroxy- (C_1-C_4) -Alkyl und

15 R^5 eine Sulfonylgruppe, eine Phosphonylgruppe, eine Carboxylgruppe oder die Alkalimetall- oder Ammoniumsalze dieser Gruppen bedeuten.

Beispiele für (C₁-C₄)-Alkanole sind Methanol, Ethanol, n-Propanol,
20 Isopropanol oder n-Butanol. Besonders bevorzugte hydrophile
Monomere sind Acrylsäure und Methacrylsäure, sowie die Natrium-,
Kalium- und Ammoniumsalze dieser Säuren. Gegebenenfalls können
diese Säuren auch in teilweise neutralisierter Form vorliegen.

- 25 Geeignete Pfropfgrundlagen für hydrophile Hydrogele, die durch Pfropfcopolymerisation olefinisch ungesättigter Säuren erhältlich sind, können natürlichen oder synthetischen Ursprungs sein. Beispiele sind Stärke, Cellulose oder Cellulosederivate sowie andere Polysaccharide und Oligosaccharide, Polyalkylenoxide, ins-
 - 30 besondere Polyethylenoxide und Polypropylenoxide, sowie hydrophile Polyester.

Geeignete Polyalkylenoxide haben beispielsweise die Formel

35
$$X$$
|
R⁶ - O - (CH₂ - CH - O)_n - R⁷ (4)

40 worin

5

 R^6 und R^7 unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Acyl,

45 X Wasserstoff oder Methyl und

BNSDOCID: <WO_____9942515A1_1_>

n eine ganze Zahl von 1 bis 10 000 bedeuten.

R⁶ und R⁷ bedeuten bevorzugt Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl oder Phenyl. Bevorzugte Hydrogele sind ins-5 besondere Polyacrylate, Polymethacrylate sowie die in US-A-4 931 497, US-A-5 011 892 und US-A-5 041 496 beschriebene Pfropfcopolymere.

Die hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele sind bevorzugt ver-10 netzt, d.h. sie enthalten Verbindungen mit mindestens zwei Doppelbindungen, die in das Polymernetzwerk einpolymerisiert sind. Geeignete Vernetzer sind insbesondere Methylenbisacrylbzw. -methacrylamid, Ester ungesättigter Mono- oder Polycarbonsäuren von Polyolen, wie Diacrylat oder Triacrylat, z.B. Butan-15 diol- oder Ethylenglykoldiacrylat bzw. -methacrylat sowie Trimethylolpropantriacrylat und Allylverbindungen wie Allyl (meth) acrylat, Triallyl cyanurat, Maleinsäurediallylester, Polyallylester, Tetraallyloxyethan, Triallylamin, Tetraallyl. ethylendiamin, Allylester der Phosphorsäure sowie Vinylphosphon-20 säurederivate, wie sie beispielsweise in der EP-A-0 343 427 beschrieben sind. Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren jedoch Hydrogele, die unter Verwendung von Polyallylethern als Vernetzer und durch saure Homopolymerisation von Acrylsäure hergestellt werden. Geeignete Vernetzer sind Penta-25 erythritoltri- und -tetraallylether, Polyethylenglykoldiallylethër, Monoethylenglykoldiallylether, Glyceroldi- und triallylether, Polyallylether auf Basis Sorbitol, sowie alkoxylierte Varianten davon.

- 30 Die hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele können durch an sich bekannte Polymerisationsverfahren hergestellt werden. Bevorzugt ist die Polymerisation in wäßriger Lösung nach dem Verfahren der sogenannten Gelpolymerisation. Dabei werden 15 bis 50 gew.-%ige wäßrige Lösungen eines oder mehrerer hydrophiler Monomerer und 35 gegebenenfalls einer geeigneten Pfropfgrundlage in Gegenwart eines Radikalinitiators, vorzugsweise ohne mechanische Durchmischung, unter Ausnutzung des Trommsdorff-Norrish-Effektes (Makromol. Chem. 1, 169 (1947)), polymerisiert.
- 40 Die Polymerisationsreaktion kann im Temperaturbereich zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 100°C, sowohl bei Normaldruck als auch unter erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchgeführt werden. Die Polymerisation kann auch in einer Schutzgasatmosphäre, vorzugsweise unter Stickstoff, ausgeführt 45 werden.

Zur Auslösung der Polymerisation können energiereiche elektromagnetische Strahlen oder die üblichen chemischen Polymerisationsinitiatoren herangezogen werden. Solche sind beispielsweise organische Peroxide, wie Benzoylperoxid, tert. Butylhydro-

- 5 peroxid, Methylethylketonperoxid, Cumolhydroperoxid, Azoverbindungen wie Azodiisobutyronitril sowie anorganische Peroxiverbindungen wie $(NH_4)_2S_2O_8$, $K_2S_2O_8$ oder H_2O_2 . Sie können gegebenenfalls in Kombination mit Reduktionsmitteln wie Natriumhydrogensulfit, Eisen(II)-sulfat oder Redoxsystemen verwendet
- 10 werden. Redoxsysteme enthalten als reduzierende Komponente im allgemeinen eine aliphatische und aromatische Sulfinsäure, wie Benzolsulfinsäure oder Toluolsulfinsäure oder Derivate dieser Säuren enthalten, wie z.B. Mannichaddukte aus Sulfinsäure, Aldehyden und Aminoverbindungen, wie sie in DE-C-13 01 566

15 beschrieben sind.

Durch mehrstündiges Nachheizen der Polymerisatgele im Temperaturbereich 50 bis 130°C, vorzugsweise 70 bis 100°C, können die Qualitätseigenschaften der Polymerisate noch verbessert werden.

20

Die erhaltenen Gele werden zu 0 - 100 mol-%, bezogen auf eingesetztes Monomer, neutralisiert, bevorzugt zu 25 - 100 mol-%, und besonders bevorzugt zu 50 - 85 mol-%, wobei die üblichen Neutralisationsmittel verwendet werden können, bevorzugt Alkalimetall-

- 25 hydroxide oder -oxide, besonders bevorzugt jedoch Natriumhydroxid, Natriumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat. Üblicherweise wird die Neutralisation durch Einmischung des Neutralisationsmittels als wäßrige Lösung oder bevorzugt auch als Feststoff erreicht. Das Gel wird hierzu mechanisch zerkleinert,
- 30 beispielsweise mittels eines Fleischwolfes, und das Neutralisationsmittel wird aufgesprüht, übergestreut oder aufgegossen, und dann sorgfältig untergemischt. Dazu kann die erhaltene Gelmasse noch mehrmals zur Homogenisierung gewolft werden.
- 35 Die neutralisierte Gelmasse wird dann mit einem Band- oder Walzentrockner getrocknet bis der Restfeuchtegehalt unter 10 Gew.-%, bevorzugt unter 5 Gew.-% liegt. Das getrocknete Hydrogel wird hernach gemahlen und gesiebt, wobei zur Mahlung üblicherweise Walzenstühle, Stiftmühlen oder Schwingmühlen eingesetzt werden
- 40 können. Die bevorzugte Partikelgröße des gesiebten Hydrogels liegt im Bereich 45-1000 μm , besonders bevorzugt bei 45-850 μm , und ganz besonders bevorzugt bei 200-850 μm .

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein wasserabsorbieren-45 des Polymer, das nach dem oben beschriebenen Verfahren erhältlich ist. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Produkte in Hygenieartikeln, Verpackungsmaterialien und in Nonwovens.

5 Zur Bestimmung der Güte der Oberflächennachvernetzung wird das getrocknete Hydrogel dann mit den im Stand der Technik bekannten, Testmethoden geprüft, die nachfolgend beschrieben sind:

Methoden:

10

1) Zentrifugenretentionskapazität (CRC):

Bei dieser Methode wird die freie Quellbarkeit des Hydrogels im Teebeutel bestimmt. Es werden ca. 0.200 g trockenes Hydrogel in einen Teebeutel eingeschweißt (Format: 60 mm x 60 mm, Dexter 1234T-Papier) und für 30 Minuten in einer 0,9 gew.-%ige Kochsalzlösung eingeweicht. Anschließend wird der Teebeutel 3 min in einer handelsüblichen Wäschezentrifuge (Bauknecht WS 130, 1400 U/min, Korbdurchmesser 230 mm) geschleudert. Die Bestimmung der aufgenommenen Flüssigkeitsmenge geschieht durch auswägen des zentrifugierten Teebeutels. Zur Berücksichtigung der Aufnahmekapazität des Teebeutels selbst wird ein Blindwert bestimmt (Teebeutel ohne Hydrogel), welcher von der Auswaage (Teebeutel mit gequollenem Hydrogel) abgezogen wird.

Retention CRC [g/g] = (Auswaage Teebeutel - Blindwert - Einwaage
Hydrogel) ÷ Einwaage Hydrogel

2) Absorption unter Druck (0,3 / 0,5 / 0,7 psi):

30

Bei der Absorption unter Druck werden 0,900 g trockenen Hydrogels gleichmäßig auf dem Siebboden einer Meßzelle verteilt. Die Meßzelle besteht aus einem Plexiglaszylinder (Höhe = 50 mm, Durchmesser = 60 mm), auf den als Boden ein Sieb aus Stahlgewebe

- 35 (Maschenweite 36 micron bzw. 400 mesh) aufgeklebt ist. Über das gleichmäßig verteilte Hydrogel wird eine Abdeckplatte gelegt und mit einem entsprechenden Gewicht belastet. Die Zelle wird dann auf ein Filterpapier (S&S 589 Schwarzband, Durchmesser = 90 mm) gestellt, welches auf einer porösen Glasfilterplatte liegt, diese
- 40 Filterplatte liegt in einer Petrischale (Höhe = 30 mm, Durchmesser = 200 mm), welche soviel 0,9 gew.-%ige Kochsalzlösung enthält, daß der Flüssigkeitsspiegel zu Beginn des Experiments identisch mit der Oberkante der Glasfritte ist. Man läßt das Hydrogel dann für 60 min die Salzlösung absorbieren. Dann nimmt man die
- 45 komplette Zelle mit dem gequollenen Gel von der Filterplatte, und wägt die Apparatur nach Entfernen des Gewichts zurück.

WO 99/42515 PCT/EP99/01093

11

Die Absorption unter Druck (AUL = Absorbency under load) wird wie folgt berechnet:

AUL [g/g] = (Wb - Wa) / Ws

5

wobei Wb die Masse der Apparatur + Gel nach dem Quellen ist,

Wa die Masse der Apparatur + Einwaage vor dem Quellen ist,

10 Ws die Einwaage an trockenem Hydrogel ist.

Die Apparatur besteht aus Messzylinder und Abdeckplatte.

Beispiele

15

Herstellung von Borsäureestern

Borsäureester 1

20 In einem Dreihalskolben mit Rührer, Innenthermometer und Rückflußkühler werden 9 mol Ethylenglykol vorgelegt und 1 mol Borsäureanhydrid langsam zugegeben. Die Lösung wird bei 80°C 2 Stunden gerührt. Danach werden nicht umgesetztes Ethylenglykol und Wasser bei reduziertem Druck destillativ abgetrennt. Beim Abkühlen bildet sich eine weiße, wachsartige Substanz.

Borsäureester 2

In einem Dreihalskolben mit Rührer, Innenthermometer und Rück30 flußkühler werden 4 mol Propandiol (1,2) vorgelegt und 1 mol Borsäure zugegeben. Es wird bis zum Sieden erhitzt und das Wasser
bei Normaldruck abdestilliert. Danach wird bei reduziertem Druck
das überschüssige Propandiol-1,2 abdestilliert. Man erhält ebenfalls eine beim Abkühlen wachsartige erstarrende, weiße Substanz.

35

Diese Borsäureester werden erfindungsgemäß zur Vernetzung von superabsorbierenden Polymeren eingesetzt. Die folgenden Beispiele verdeutlichen dabei die vernetzende Wirkung der Borsäureester.

40 Beispiel 1

In einem 40 l-Plastikeimer werden 6,9 kg reine Acrylsäure mit 23 kg Wasser verdünnt. Zu dieser Lösung fügt man 45 g Penta-erythritoltriallylether unter Rühren hinzu, und inertisiert den

45 verschlossenen Eimer durch Durchleiten von Stickstoff. Die Polymerisation wird dann durch Zugabe von ca. 400 mg Wasserstoffperoxid und 200 mg Ascorbinsäure gestartet. Nach Beendung der

garage and the control of the second of

Reaktion wird das Gel mechanisch zerkleinert, und mit soviel Natronlauge versetzt bis ein Neutralisationsgrad von 75 mol-% bezogen auf die eingesetzte Acrylsäure erreicht wird. Das neutralisierte Gel wird dann auf einem Walzentrockner getrocknet, mit einer Stiftmühle gemahlen, und schließlich abgesiebt. Dies ist das in den nachfolgenden Beispielen verwendete Grundpolymer.

Dieses Grundpolymer (1 kg) wird im Loedige-Pflugscharmischer in einem 2-Stufenprozeß mit der Oberflächennachvernetzungslösung be-10 sprüht.

Stufe 1: Zunächst wird eine Lösung des Borsäureesters 1 (0,5 Gew.-%, bezogen auf Grundpolymer) in dem Lösungsmittel Ethylenglykol (5 Gew.%, bezogen auf Grundpolymer) aufgesprüht.

15

Stufe 2: Anschließend wird die Temperatur des Heizmantels linear von 50°C auf 200°C gesteigert. Sobald die Produkttemperatur 80-90°C erreicht hat, wird zusätzlich 5 Gew.-% Wasser (bezogen auf Grundpolymer) aufgesprüht. Nach ca. 30 min ist der Prozess beendet, das Hydrogel wird nochmals gesiebt, um Klumpen zu entfernen und kann dann z.B. als wasserabsorbierendes Polymer in Windeln eingesetzt werden. Die Meßwerte für CRC und AUL sind in der Tabelle angegeben.

25 Beispiel 2

Ein gemäß Beispiel 1 hergestelltes Grundpolymer wird in einem Waring-Labormischer mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß - bezogen auf eingesetztes Grund30 polymer - folgende Dosierung erreicht wird: 0,5 Gew.-% Borsäureester 1, 4,5 Gew.-% Propylenglykol und 4,5 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird dann bei 175°C für 60 min getrocknet. In der Tabelle sind die Meßwerte für CRC und AUL angegeben.

35 Beispiel 3

Ein gemäß Beispiel 1 hergestelltes Grundpolymer wird in einem Waring-Labormischer mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß - bezogen auf eingesetztes Grund-40 polymer - folgende Dosierung erreicht wird: 0,5 Gew.-% Borsäureester 2, 4,5 Gew.-% Propylenglykol und 4,5 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird dann bei 175°C für 60 min getrocknet. Die typischen Eigenschaften des Polymers sind in der Tabelle angegeben.

Beispiel 4

Ein gemäß Beispiel 1 hergestelltes Grundpolymer wird in einem Telschig-Labormischer mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung 5 ist dabei so zusammengesetzt, daß - bezogen auf eingesetztes Grundpolymer - folgende Dosierung erreicht wird: 0,5 Gew-.% Borsäureester 2, 7 Gew.-% Methanol und 3 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird dann bei 150°C für 60 min getrocknet. Die typischen Eigenschaften dieses wasserabsorbierenden Polymers sind in der 10 Tabelle angegeben.

Tabelle

15	Polymer gemäß	CRC [g/g]	AUL 0.3 psi [g/g]	AUL 0.5 psi [g/g]	AUL 0.7 psi [g/g]
,	Beispiel 1	35	35	26	18
	Beispiel 2	37	34	20	14
20	Beispiel 3	33	32	28	23
20	Beispiel 4	29	30	27	25
	Vergleich Grundpolymer	42	10	9	9

25

30

35

40

Patentansprüche

- Verfahren zur Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender
 Polymere durch Behandlung der Polymeren mit einer Oberflächennachvernetzungslösung, wobei die Polymeren während oder nach dem Behandeln durch Temperaturerhöhung nachvernetzt und getrocknet werden, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer einen Ester der Borsäure mit einem zwei- oder mehrwertigen Alkohol in einem inerten Lösemittel gelöst enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das wasserabsorbierende Polymer eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat ist, insbesondere eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat, die durch radikalische Polymerisation in Gegenwart eines mehrfunktionellen ethylenisch ungesättigten Radikalvernetzers, der zusätzlich noch eine oder mehrere freie Hydroxylgruppe tragen kann, erhalten wurden.
- 20 3. Verfahren nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß zur Vernetzung ein Katalysator verwendet wird, der eine anorganische Säure, deren korrespondierendes Anhydrid, eine organische Säure oder deren korrespondierendes Anhydrid umfaßt.

- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Säuren um Borsäure, Schwefelsäure, Iodwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Weinsäure, Essigsäure, Toluolsulfonsäure, sowie deren polymere Formen, Anhydride oder sauren Salze handelt.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das inerte Lösemittel Wasser, ein Gemisch von Wasser mit in Wasser unbegrenzt löslichen organischen Lösemitteln oder ein Gemisch von Wasser mit einwertigen oder mehrwertigen Alkoholen ist.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß bei Verwendung eines Alkohol/Wasser-Gemischs der Alkoholgehalt dieser Lösung 10 90 Gew.-%, bevorzugt 30 70 Gew.-% beträgt.
- 7. Verfahren nach Anspruch 5 und/oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Alkohol Methanol, Ethanol, Isopropanol, Ethylen-glykol, 1,2-Propandiol oder 1,3-Propandiol ist.

PCT/EP99/01093

5

15

- 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Oberflächennachvernetzungslösung in einem Verhältnis von 1-20 Gew.-%, insbesondere 2,5-15 Gew.-%, bezogen auf die Masse des Polymeren eingesetzt wird.
- 9. Wasserabsorbierende Polymere, hergestellt nach dem Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8.
- 10 10. Verwendung der nach dem Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 hergestellten Polymere in Hygieneartikeln, Verpackungsmaterialien und in Nonwovens.

15

20

25

30

35

40

International application No.

PCT/EP 99/01093

1 - 10

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC6: CO8J 3/24, CO8K 5/10, CO8L 101/14

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

FIELDS SEARCHED

Α

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC6: CO8J, A61L, CO8K, CO8L

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

WPI. CAPLUS. REGISTRY

(26.03.96)

		1
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•
-		

US 4587308 A1 (MUNEHARU MAKITA ET AL), 6 May 1986 1 - 10Α (06.05.86)

US 5502082 A1 (PETER D. UNGER ET AL), 26 March 1996

1 - 10US 4497930 A1 (HARUMASA YAMASAKI ET AL), 5 February Α 1985 (05.02.85)

US 4933213 A1 (DOMINIQUE FOURQUIER ET AL), 12 JUNE 1-9 Α 1990 (12.06.90)

See patent family annex. Further documents are listed in the continuation of Box C.

- Special categories of cited documents:
- document defining the general state of the art which is not considered "A" to be of particular relevance
- earlier document but published on or after the international filing date
- document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other
- document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 22 July 1999 (22.07.99)

Authorized officer Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office Telephone No. Facsimile No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

23 June 1999 (23.06.99)

International application No.
PCT/EP 99/01093

		PCT/EP 9	3/01093			
C (Continuation Category*						
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages Relevant to claim No.				
Α	EP 0370827 A2 (VISTAKON, INC.), 30 May 1990 (30.05.90)	1-9			
Α	US 5662708 A1 (THOMAS G. HAYES, ET AL), 2 Sept (02.09.97)	ember 1997	1-9			
	——————————————————————————————————————					
	*					
	•		•			
		:				
			•			
			•			
		·				
	·					
.						
			· .			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

BNSDOCID: <WO_____9942515A1_I_>

information on patent family members

01/06/99

International application No. -PCT/EP 99/01093

	atent document in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
JS	5502082	A1	26/03/96	JP	8505431		11/06/96
				WO	9512632		11/05/95
				US	54 94 940		27/02/96
		•		US	5 54123 4	A .	30/07/96
				DE	69226203	D,T	10/12/98
				EP	0625070	A,B	23/11/94
				ES	2118219	T	16/09/98
				JP	26 2003 9 1	В	11/06/97
				JP	6511197	T	15/12/94
				US	5525710	A	11/06/96
				WO	9312877	Α .	08/07/93
JS	4587308	A1	06/05/86	DE	3503458	A C	08/08/85
	.00,000		40, 40, 60	FR	2559158		09/08/85
				JP	1053974		16/11/89
		٠.		JP	1779799		13/08/93
				JP J	60163956		26/08/85
JS	4497930		 05/02/85	DE	3331644		ño /no /n4
,3	443/330	WI.	03/02/83	DE GB	2126591		08/03/84
			••	JP	60001204		28/03/84 07/01/85
				JP	1550101		
		-			60001205		23/03/90
			Addrage the Fr	JP JP	59062665		07/01/85 10/04/84
						n 	10/04/84
IS .	4933213	, A1	12/06/90	AT	60617		15/02/91
	·			EP	0270427		08/06/88
				FR	2606778		20/05/88
				JP	63150326	A 	23/06/88
Р	0370827	A2	30/05/90	. AT	85628		15/02/93
				AU	622952		30/04/92
				AU	4555089		31/05/90
				BR	8905959		19/06/90
•				CA	2003806		25/05/90
				CN "	1021447		30/06/93
				CN	1045270		12/09/90
				DE	6890488		25/03/93
				DK	592289		26/05/90
				FI	895630		00/00/00
				GR	1000757		30/12/92
				GR	89100783		31/12/90
				HK	75193		06/08/93
				HU	212118		28/02/96
			•	IE	64153		12/07/95
				JP	2219831		03/09/90
				. NO	175901		19/09/94
				PH	26397		02/07/92
				PT	92406		31/05/90
-				RU	2060525		20/05/96
				US	4889664		26/12/89
				US	5039459	A	13/08/91

Information on patent family members

01/06/99

International application No. PCT/EP 99/01093

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5662708 A1	02/09/97	EP 0850029 A WO 97 0 5832 A	01/07/98 20/02/97

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

BNSDOCID: <W@_____9942515A1_I_> . . .

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/01093

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPC6: C08J 3/24, C08K 5/10, C08L 101/14
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPC6: C08J, A61L, C08K, C08L

Recherte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI, CAPLUS, REGISTRY

C.	ALS	WESENTLICH	ANGESEHENE	UNTERLAGEN
----	-----	------------	------------	------------

Kategorie*	Bezeichning der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A .	US 5502082 A1 (PETER D. UNGER ET AL), 26 März 1996 (26.03.96)	1-10
A	US 4587308 A1 (MUNEHARU MAKITA ET AL), 6 Mai 1986 (06.05.86)	1-10
A.	US 4497930 A1 (HARUMASA YAMASAKI ET AL), 5 Februar 1985 (05.02.85)	1-10
A	US 4933213 A1 (DOMINIQUE FOURQUIER ET AL), 12 Juni 1990 (12.06.90)	1-9
٠.		
	9	

		-	· ·			
X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen.		Siehe Anhang Patentfamilie.			
•	Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:	T	Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder der			
"A"	Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist		Priomtätudatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidier sondern nur zum Vernändnis des der Erfindung zugrundelsegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist			
"E"	älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	.x.				
~L*	Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erschein zu lassen, durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchen- bericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem ande besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	nen Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veroffentlichung von besonderer Bedeutung: die besonderschie Fefindung kann				
.0.	Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, ein Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	ne	Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachman naheliegene ist			
•Р•	Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	&	Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist			
Datu	ım des Abschlusses der internationalen Recherche	Abse	ndedatum des internationalen Recherchenberichts			
23	Juni 1999		22 07 1999			
Name	und Postanschirth der Internationalien Recherchenbehörde usches Patemann, P.B. 5818 Patemtiaan 2	Bevo	olimachtiguer Bediensteter			

Telefonnr.

H. DANIELSSON

Fax(+31-70)340-3016 Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Tel(+31-70)340-2040. Tx 31 651 epo ni.

NL-2280 HV Rijswijk

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 99/01093

ategorie*	ung). ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	EP 0370827 A2 (VISTAKON, INC.), 30 Mai 1990 (30.05.90)	1-9
A	US 5662708 A1 (THOMAS G. HAYES ET AL), 2 September 1997 (02.09.97)	1-9
		·
		*

INTERNATIONALER RECHERCHA (1991)
Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören 01/06/99

Internationales Aktenzeichen -PCT/EP 99/01093

	rtes Patentdoku	ment	Veröffentlichung		Patentfamilie		Veröffentlichung
US	5502082	A1	26/03/96	JP	8505431 T		11/06/96
				WO	9512632 A		11/05/95
				US	5494940 A		27/02/96
	•			US	5541234 A		30/07/96
				DE	69226203 D		10/12/98
				EP	0625070 A		23/11/94
				ES	2118219	*	16/09/98
				JP	2620039 E		11/06/97
				JP	6511197 7		15/12/94
				US	5525710 A		11/06/96
				MO	9312877	\ 	08/07/93
us ·	4587308	A1	06/05/86	DE .	3503458 A	C	08/08/85
			. ,	FR	2559158 A	١,Β	09/08/85
				JP	1053974 E		16/11/89
				JP	1779799		13/08/93
			<u></u>	JP	60163956 A	\. 	26/08/85
us Us	4497930	A1	05/02/85	DE	3331644 A	1	08/03/84
				GB	21 2 6591 A	۱,B	28/03/84
				JP	60001204 A	1	07/01/85
				JP	1550101 (23/03/90
	•			JP	60001205 A		07/01/85
				JP	59062665	\ 	10/04/84
US	4933213	A1	12/06/90	AT	60617	Γ	15/02/91
				EP	0270427		08/06/88
				FR	2606778 A		20/05/88
<u>.</u>				JP	63150326	4 	23/06/88
EP .	0370827	A2	30/05/90	AT	85628		15/02/93
				AU	622952 E		30/04/92
				UA		A	31/05/90
				BR	8905959		19/06/90
				CA	2003806		25/05/90
				CN	1021447 E		30/06/93
				CN	1045270		12/09/90
				DE	6890488 1		25/03/93
				DK	592289		26/05/90
			••	FI	895630 [00/00/00
				GR	1000757		30/12/92 31/12/90
			•	GR HK	89100783 / 75193 /		
				HU	212118 I		06/08/93 28/02/96
				IE	64153		12/07/95
			•	JP	2219831		03/09/90
				NO	175901		19/09/94
				PH	26397		02/07/92
•				PT	92406		31/05/90
		···		RU	2060525		20/05/96
	.*			US	4889664		26/12/89
				US	5039459		13/08/91

INTERNATIONALER RECIALACIA.
Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören 01/06/99

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 99/01093

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der	Datum der
angefurtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie	Veröffentlichung
US 5662708 A1	02/09/97	EP 0850029 A WO 9705832 A	01/07/98 20/02/97

Formbiatt PCT ISA:210 (Anhang Patentramilie) (Juli 1992)